FLEXIBLE HOSE FOR FUEL

Publication number: JP9131815

Publication date:

1997-05-20

Inventor:

MOTOI KOJI

Applicant:

SEKISUI CHEMICAL CO LTD

Classification: - international:

F16L11/04; B32B1/08; B32B25/08; B32B27/32;

B32B27/34; F16L11/04; B32B1/00; B32B25/00; B32B27/32; B32B27/34; (IPC1-7): B32B1/08; B32B25/08; B32B27/32; B32B27/34; F16L11/04

- European:

Application number: JP19950294007 19951113 Priority number(s): JP19950294007 19951113

Report a data error here

Abstract of JP9131815

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide good flexiblity, excellent gas barrier properties, no possibility of interfacial peeling and easy manufacturing by using a polyesteramide resin as the innermost layer and a thermoplastic elastomer or a polyolefin as the layer adjacent to the outside of this. SOLUTION: A flexible hose for a fuel consists of a polyesteramide resin as the innermost layer and a thermoplastic elastomer or a polyolefin as the layer adjacent to the outside of this. As the polyesteramide used for the innermost layer, a polymer with a polyeater part obtd. from a dicarboxylic acid and a diol as a soft segment and with a breaking elongation of at least 50% is pref. As the thermoplastic elastomer constituting the layer adjacent to the outside, an extrusion-moldable thermoplastic resin with a rubbery elasticity around ambient temp., e.g. styrenic, olefinic, polyester resins and their copolymers is used.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

09-131815

(43) Date of publication of application: 20.05.1997

(51)Int.Cl.

B32B 1/08 B32B 25/08

B32B 27/32 B32B 27/34

F16L 11/04

(21)Application number: 07-294007

(71)Applicant: SEKISUI CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

13.11.1995

(72)Inventor: MOTOI KOJI

(54) FLEXIBLE HOSE FOR FUEL

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide good flexiblity, excellent gas barrier properties, no possibility of interfacial peeling and easy manufacturing by using a polyesteramide resin as the innermost layer and a thermoplastic elastomer or a polyolefin as the layer adjacent to the outside of this. SOLUTION: A flexible hose for a fuel consists of a polyesteramide resin as the innermost layer and a thermoplastic elastomer or a polyolefin as the layer adjacent to the outside of this. As the polyesteramide used for the innermost layer, a polymer with a polyeater part obtd. from a dicarboxylic acid and a diol as a soft segment and with a breaking elongation of at least 50% is pref. As the thermoplastic elastomer constituting the layer adjacent to the outside, an extrusion-moldable thermoplastic resin with a rubbery elasticity around ambient temp., e.g. styrenic, olefinic, polyester resins and their copolymers is used.

JP,09-131815,A [CLAIMS]

* NOTICES *

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.

2**** shows the word which can not be translated. 3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)] [Claim 1]A flexible hose for fuel in which an innermost layer consists of polyester amide resin, and a layer which adjoined the outside of this consists of thermoplastic elastomer or polyolefine.

[Translation done.]

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http://www4.ipdl.inpit.go.jp... 2008/05/15

* NOTICES *

damages caused by the use of this translation. JPO and INPIT are not responsible for any

.This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.

2.*** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

Detailed Description of the Invention

Field of the Invention JAbout the multilayer flexible hose for fuel, in details, flexibility of this invention is better, and it relates to the flexible hose which is stably excellent in impermeability to the liquid fuel for internal-combustion engines over a long period of time.

[Description of the Prior Art]In recent years, it excels in oil resistance, gasoline-proof nature, etc. which are used suitably to transport the liquid fuel for internal-combustion engines, such as a car, and the flexible good flexible hose is demanded.

which consists of Nylon 11 or Nylon 12 by JP,63-23909,B, The polyamide system resin tube in which [0003]As this kind of a flexible hose, conventionally, A inner layer is constituted from a resin layer the outer layer comprises a resin layer which becomes intramolecular from the plasticization copolymer which has Nylon 11 or Nylon 12, and polytetrahydrofuran is indicated.

tetrafluoroethylene copolymer is carried out to JP,5-17771,A, and the hose for fuel which pastes up [0004]The surface roughening process of the tube outside surface which consists of an ethyleneelastic outer-layer-coating material on this is indicated.

.0005]The composite tube in which an innermost layer consists of fluoro-resins is indicated by JP,5-

64273,A.

Problem(s) to be Solved by the Invention]However, the thing of JP,63-23909,B, In order to make this layer thin since the inner layer which consists of Nylon 11 or Nylon 12 lacks in pliability, and to enlarge gas barrier property (organic solvent-proof nature) as resin of an outer layer, the plasticization copolymer of the above composition was required

performed to an outside surface in the former for adhesive improvement, in order to manufacture this unable to adopt forming processes, such as co-extrusion, but fabricating a inner layer, and applying a coating material, after having carried out the surface roughening process of that surface after being hose, It had to pass through the complicated manufacturing process of putting elastic outer-layer-[0007]Although gas barrier property is excellent by use of the fluororesin layer, the thing of JP,5-77771,A and JP,5-164273,A, Since surface roughening processes, such as corona treatment, are glue line to this field. In the latter, when rubber was used for an outer layer, the difficulty which interfacial peeling produces was between the inner layer and the outer layer.

manufacture, and there is in providing the flexible hose for fuel which can be used conveniently for a 0008]In view of the above-mentioned point, flexibility is good, and the purpose of this invention is excellent in gas barrier property, does not have fear of interfacial peeling, moreover is easy to transfer of the liquid fuel for internal-combustion engines.

[0010]As mentioned above, a flexible hose for fuel by this invention consists of polyester amide resin, thermoplastic elastomer or polyolefine. A layer which consists of the above-mentioned thermoplastic an aforementioned problem should be attained, an innermost layer consists of polyester amide resin, [Means for Solving the Problem]This invention is a flexible hose for fuel in which it was devised that and An innermost layer, A thing etc. of two-layer structure with an outer layer which consists of and a layer which adjoined the outside of this consists of thermoplastic elastomer or polyolefine. elastomer or polyolefine further outside, For example, a heat-resistant layer which consists of http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl... 2008/05/15

JP,09-131815,A [DETAILED DESCRIPTION]

əxample, an antistatic layer which consists of a carbon addition resin layer, for example, an internal fluorocarbon rubbers, for example, a flexible layer which consists of a bellows shape resin pipe, for pressure-proof [braid nest] layer which consists of single fiber fiber reinforcement resin, may be

[0011] First, polyester amide which constitutes an innermost layer of this invention flexible hose is explained

of this invention flexible hose, it has a polyester section obtained from dicarboxylic acid and diol as a characteristic more flexible than plasticization nylon. As polyester amide used for an innermost layer [0013]Such polyester amide consists of polyester amide oligomer 100 weight section and one to soft segment, and that whose elongation after fracture is not less than 500% is preferred. [0012]Polyester amide is publicly known, is excellent in chemical resistance, and has the

diisocyanate 30 weight section.

[0014]Polyester amide oligomer is general formula (1) HOOC-R¹-COOH.... (1) (R¹ among a formula) an alkylene group of the carbon numbers 2-8 is expressed -- (2) (\mathbb{R}^2 among a formula) At least one carbon numbers 2-6 is expressed. At least one sort of diol shown, Reduced viscosity (a 1 g/dL98% sulfuric acid solution, 20 **) consists of polyamide which is $0.5-7.0~{\rm dL/g}$ (however, except for a sort of dicarboxylic acid shown, and general formula (2) HO-R²-OH An alkylene group of the case where dicarboxylic acid is only a kind and diol is only a kind).

[0016]As the above-mentioned dicarboxylic acid, oxalic acid, malonic acid, succinic acid, glutaric acid, viscosity (inside of alt.chlorophenol, 30 **) of polyester amide oligomer comes out 0.1 to 0.5 dL/g. adipic acid, pimelic acid, suberic acid, azelaic acid, sebacic acid, etc. are mentioned, for example. Other various dicarboxylic acid can also be used together in the range which does not spoil the [0015]a polyamide content in polyester amide oligomer is 3 to 30 % of the weight, and limiting physical properties of a Plastic solid acquired from polyester amide to generate.

butanediol, 1,4-butanediol, neopentyl glycol, 1,5-pentanediol, 1,6-hexanediol, etc. are mentioned, for [0017]As the above-mentioned diol, ethylene glycol, a 1,2-propanediol, 1,3-propanediol, 1,3[0018]Especially, since the pliability of polyester amide will be raised if diol which has branching of a 1,2-propanediol, neopentyl glycol, etc. is used, it is desirable.

[0019]Glycol and polyalkylene oxide can be suitably used in the range which does not spoil the physical properties of a Plastic solid acquired from polyester amide to generate.

[0020]As the above-mentioned glycol, for example 1, 7-heptane diol, 1, 8-octanediol, 1,9-nonanediol, 1,10-Deccan diol, cyclopentane 1,2-diol, cyclohexane-1,2-diol, cyclohexane-1,3-diol, cyclohexanei,4-diol, cyclohexane-1,4-dimethanol, etc. are mentioned.

above–mentioned dicarboxylic acid, using a kind and at least two sorts in the above–mentioned diol at least among the above-mentioned dicarboxylic acid as an ingredient for which the above-mentioned [0022]A kind is used at least among at least two sorts and the above-mentioned diol among the [0021]As the above-mentioned polyalkylene oxide, polyethylene oxide, polypropylene oxide, polytetramethylene oxide, polyhexamethylene oxide, etc. are mentioned, for example. polyester amide oligomer is constituted.

0023]As for a rate over whole dicarboxylic acid and a diol component of at least one two or more ingredients ingredient of dicarboxylic acid or diol, it is more preferred that it is 30 to 70 % of the

constituents of polyester, heat melting can be carried out, and reduced viscosity is $0.5-7.0~\mathrm{dl/g}$ (a 1 0024]The above-mentioned polyamide in the above-mentioned polyester amide oligomer, It has an amide bond in polymer backbone, and dissolves in dicarboxylic acid and diol which are the g/dL98% sulfuric acid solution, 20 **).

toluene/isooctane =1 / 1 (weight ratio) mixed solution is 5.0% or less at a rate of a weight change. [0026]The above-mentioned polyamide has that preferred whose molecular weight is about 1000-0025]The above-mentioned polyamide has that still more preferred whose degree of swelling to 60000, and is 2000-50000 more preferably.

such as 11-nylon, 12-nylon, 6,10-nylon, and 6,12-nylon; Isophthalic acid, Terephthalic acid, metaxylylene diamine, 2,2-bis(paraamino cyclohexyl)propane, 4,4' Polyamide etc. which carried out the 0027]As the above-mentioned polyamide, for example 6-nylon, 6,6-nylon, Aliphatic series nylon, polycondensation of aromatic series, such as – diaminohexylmethane, 2,2,4–trimethyl http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.i... 2008/05/15

hexamethylenediamine, and 2,4,4–trimethyl hexamethylenediamine, alicycle fellows, and the side chain substitution aliphatic series monomer are mentioned

[0028]The above-mentioned polyamide content in the above-mentioned polyester amide oligomer is 5 to 18 % of the weight preferably three to 30% of the weight.

.0029]The above-mentioned polyester amide oligomer can be compounded by arbitrary methods, for example, can be obtained by polymerization with dicarboxylic acid under polyamide existence, and diol. A polymerization usually consists of two steps of reactions, an esterification reaction and a polycondensation reaction.

.0030]An esterification reaction is advanced as the first step. An esterification reaction dissolves the above-mentioned polyamide in a polyester component, and is performed in the state of a transparent

0031]A polycondensation is advanced as a second stage story. Under decompression, a homogeneous solution. 150-230 ** of a melting temperature is preferred.

polycondensation, it is preferred that 1.2–3 mol of the above-mentioned diol teaches to 1 mol of the polycondensation is 10 or less mmHg and it is preferably preferred to carry out at 180-260 **. .0032]As for the above-mentioned polyethylene forming component, in the above-mentioned

[0033]A catalyst generally used for manufacture of polyester may be used for the above–mentioned polycondensation reaction, For example, lithium, sodium, potassium, caesium, magnesium, Calcium, compound of them, organic acid salt, a metal alkoxide, a metallic oxide, etc. are mentioned. These barium, strontium, zinc, aluminum, titanium, Metal, such as cobalt, germanium, tungsten, tin, lead, antimony, arsenic, cerium, boron, cadmium, manganese, and a zirconium; an organic metallic catalysts may be independent or may be used together two or more kinds. above-mentioned dicarboxylic acid.

0034]Calcium acetate, the first tin of diacyl, the second tin of tetraacyl especially, Dibutyl tin oxide, dibutyltin dilaurate, dimethyl tin malate, Tin JIOKUTANOETO, tin tetra acetate, triisobutylaluminum, tetrabuthyl titanate, tetrapropoxy titanate, titanium (oxy) acetyl acetate, diacid-ized germanium, tungstic acid, especially antimonous oxide, etc. are preferred.

0035]Limiting viscosity (inside of alt.chlorophenol, 30 **) of the above-mentioned polyester amide oligomer is 0.2 - 0.4 dL/g preferably 0.1 to 0.5 dL/g. [0036]The above-mentioned polyester amide can be obtained by carrying out the elongation reaction of a hydroxyl group of both ends of a polyamide oligomer produced by doing in this way, and the isocyanate group of diisocyanate.

[0037]As long as the above-mentioned diisocyanate is a compound which has two isocyanate groups in intramolecular, the structure in particular is not limited but a compound which has three or more isocyanate groups in the range which maintains the mobility of generated polyester amide may be

[0038]The above-mentioned diisocyanate is two to 15 weight section more preferably one to 30% of the weight to polyester amide oligomer 100 weight section. [0039]0.9-1.2 mol of quantity of the above-mentioned diisocyanate is 0.95-1.1 mol more preferably to mol of polyester amide.

Aliphatic series diisocyanate, such as 1,6-hexamethylene diisocyanate, 1,4-cyclohexane diisocyanate, 1,3-cyclo KIHESAN diisocyanate, isophorone diisocyanate, 4 hydrogenated, and 4' - diphenylmethane 0040]As the above-mentioned diisocyanate, for example 4 and 4′ – diphenylmethane diisocyanate, Aromatic diisocyanate;1, such as tolylene diisocyanate, phenylene diisocyanate, and naphthalene diisocyanate, 2-ethylene di-isocyanate, 1,3-propylene diisocyanate, 1,4-butane diisocyanate, diisocyanate, etc. are mentioned.

[0041]Kneading machines, such as a kneader, an extrusion machine, etc. can be used for addition of calcium acetate, diacid-ized germanium, antimonous oxide, etc. are preferred. Two or more kinds of diisocyanate, and mixing. 60–240 ** of kneading temperature is 100–200 ** more preferably. A catalyst can also be used at the time of the above-mentioned mixing. As the above-mentioned catalyst, the first tin of diacyl, the second tin of tetraacyl, dibutyl tin oxide, Dibutyltin dilaurate, triethylamine, naphthenic soap, octylic acid metal salt, triisobutylaluminum, tetrabuthyl titanate, dimethyl tin malate, tin JIOKUTANOETO, Tin tetra acetate, triethyleneamine, diethyleneamine, above-mentioned catalysts may be used together.

trimethyl 2,4,6-tris(3,5-di-t-butyl-4-hydroxybenzyl) benzene, 3,9-screw (2-[3-. Hindered phenolic [0042]May blend stabilizer with the above-mentioned polyester amide, and For example, 1,3,5http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.i.. 2008/05/15

JP,09-131815,A [DETAILED DESCRIPTION]

dimethylethyl]-2,4,8,10-tetraoxaspiro [5, 5] undecane; Tris. (2,4-di-t-buthylphenyl) Phosphite, trilauryl phosphite, 2-t-butyl-alpha-(3-t-butyl-4-hydroxyphenyl)-p-KUMENIRUBISU (p-nonylphenyl) thiodipropionate, penta ERIS CHIRIRU tetrakis (3-laurylthio propionate)-ditridecyl, -3, and 3' antioxidants, such as a (3-t-butyl-4-hydroxy-5-methylphenyl)-PUROPIONIROKISHI]-1,1phosphite, Dimyristyl 3,3' Thermostabilizers, such as - thiodipropionate, distearyl 3,3'thiodipropionate, etc. are mentioned.

absorbent, a spray for preventing static electricity, an inorganic substance, and higher fatty acid salt, may be blended with the above~mentioned polyester amide in the range which does not spoil 0043] Additives, such as textiles, an inorganic bulking agent, fire retardant, an ultraviolet ray

[0044]As the above-mentioned textiles, organic textiles, such as inorganic fiber, aramid fibers, such as glass fiber, carbon fiber, boron fiber, silicon carbide fiber, alumina fiber, amorphous textiles, and practicality after the time of manufacture, or manufacture.

[0045]As the above-mentioned inorganic bulking agent, calcium carbonate, titanium oxide, mica, talc, silicon titanium carbon system textiles, etc. are mentioned, for example. etc. are mentioned, for example.

[0046]As the above-mentioned fire retardant, a hexabromocyclododecane, tris-(2,3-dichloropropyl) phosphate, pentabromophenyl allyl ether, etc. are mentioned, for example.

[0047]As the above-mentioned ultraviolet ray absorbent, it is the p-t-buthyphenyl salicylate, 2-[0048]As the above-mentioned spray for preventing static electricity, N,N-bis(hydroxyethyl) carboxybenzophenone, 2 and 4, 5-TORIHITOROKISHI butyrophenone, etc. are mentioned. alkylamine, alkyl allyl sulfonate, alkyl SURUFANETO, etc. are mentioned, for example. hydroxy-4-methoxybenzophenone, and 2-hydroxy-4-methoxy- 2', for example. -

[0049]As the above-mentioned inorganic substance, barium sulfate, alumina, oxidized silicon, etc. are mentioned, for example.

[0051]It may mix with other thermoplastics and a rubber composition, and the character may be sodium, etc. are mentioned, for example.

[0050]As the above-mentioned higher fatty acid salt, sodium stearate, barium stearate, pulmitic acid

reformed and used for the above-mentioned polyester amide.

polyvinyl chloride, polyamide, polycarbonate, polysulfone, polyester, etc. are mentioned, for example. [0053]As the above-mentioned rubber composition, for example Crude rubber, a styrene butadiene rubber, polypropylene, isobutylene isoprene rubber, acrylic rubber, Silicone rubber, urethane rubber, copolymer, Polybutadiene, polyisoprene, an acrylic nitril butadiene copolymer, Ethylene propylene [0052]As the above-mentioned thermoplastics, polyolefine, denaturation polyolefine, polystyrene, thermoplastic elastomer olefin, a styrene thermoplastic elastomer, thermoplastic elastomer vinyl chloride, ester system thermoplastic elastomer, amide system thermoplastic elastomer, etc. are mentioned.

[0054]The above-mentioned polyester amide can be used as a Plastic solid with molding methods Although molding temperature changes with the melting point of polyester amide, and forming generally used, such as press forming, extrusion molding, injection molding, and blow molding. processes, 130-280 ** is suitable.

[0055]Thermoplastic elastomer or polyolefin resin which constitutes next a layer which adjoined the outside of an innermost layer of this invention flexible hose is explained

nature, especially, thermoplastic elastomer, such as an olefin system, a polyester system, a polyamide as a styrene system, an olefin system, a polyester system, a polyamide system, a urethane system, a temperature and in which extrusion molding is possible, For example, thermoplastic elastomer, such VCM/PVC system, ionomer resin, and these copolymers, and thermoplastic elastomer which gave elongation and a rate of bending flexibility, A rate of bending flexibility has [the following / 8000 pliability by random copolymerization etc. are illustrated. From a point of organic solvent-proof system, a urethane system, and ionomer resin, is preferred, and in respect of point-of-rupture 0056]Thermoplastic elastomer is thermoplastics which has rubber elasticity near ordinary

propylene diene copolymer of 3 yuan, and an ethylene-vinyl acetate copolymer is mentioned. Among copolymer of 3 yuan, and (3) A mixture with thermoplastic elastomer olefin, for example, ethylene [0057]As an example of more desirable thermoplastic elastomer, it is (1). Ethylene ethyl acrylate copolymer, (2) A mixture of ionomer resin, and ethylene ethyl acrylate and maleic anhydride a kg/cm 2] preferred point–of–rupture elongation at not less than 200%

these, (3) Thermoplastic elastomer olefin is used most preferably.

[0058]Examples of representation of polyolefin resin used for this invention flexible hose are low density polyethylene, straight-chain-shape low density polyethylene, polypropylene, and polybutene, in addition alpha olefin polymers and those randomness, a block copolymer, and a resin mixture are also contained. As a desirable example of polyolefin resin, although based also on thickness of the resin, low density polyethylene and medium density polyethylene are mentioned.

[0059]Since a flexible hose by this invention is constituted as above, the following operations are

[0060]Since an innermost layer of a flexible hose consists of polyester amide resin, it is excellent in chemical resistance and gas barrier property, and its flexibility is good, in addition, since polyester amide is excellent in usual thermoplastic elastomer or an adhesive property with polyolefine in multilayer shaping by co-extrusion, a flexible hose by this invention can be manufactured by the co-extruding method, manufacture boils it markedly and it is easy manufacture.

[0061]A flexible hose in which a layer which adjoined the outside of an innermost layer consists of polyolefines is rich in pliability, and has big intensity.

[0062]A layer which adjoined the outside of an innermost layer in a flexible hose which consists of thermoplastic elastomer, and operation which attenuates stress of a form interface very much, this layer and innermost layer can be firmly pasted up by co-extrusion, and there is no fear of interfacial peeling between these layers.

[Example]

Example 1 adipio-acid 146 weight section, butylene-glycol 108 weight section, Neopentyl glycol 125 weight section (a butylene glycol/neopentyl glycol = 50/50 (mole ratio)) The adipic acid ingredient / diol component at the time of preparation = 1/2.4 (mole ratio), 6-nylon (A1050: inside of Unitika, Ltd. make and 98% sulfuric acid, reduced viscosity 6.2 dL/g in 20 **) 20 weight section, As a catalyst, as tetrabuthyl titanate 0.25 weight section and stabilizer 1.3,5-trimethyl 2,4,6-tris(3,5-di-t-butyl-4-hydroxybenzyl) benzene 0.4 weight section, Tris (2,4-di-buthylphenyl) phosphite 0.4 weight section was added, and temperature up of the system of reaction was carried out to 200 ** under nitrogen. 10 minutes afterward nylon dissolved and reaction mixture turned into a transparent solution.

Reaction mixture was maintained at this temperature for further 1 hour, and the esterification reaction was performed. Advance of the esterification reaction was checked by measuring the moisture content to distill. Temperature up of the reaction mixture was carried out to 240 ** in 20 minutes after esterification reaction advance, and pressure reduction operation was performed. The system of reaction reached the decompression degree of 1 or less mmHg in 10 minutes. As a result of performing a polycondensation reaction in this state for 20 minutes, polyester amide oligomer resin 227 transparent weight section was obtained.

[0064]In this way, polyester amide oligomer (I) 100 obtained weight section, Using the Brabender plastograph extrusion machine (the 30-mm [in diameter] said direction biaxial extrusion machine), 4 and 4-diphenylmethane diiscoyanate 12 weight section was kneaded for 5 minutes at 180 **, and was extruded at 180 **, extrusion was pelletized, and polyester amide resin was obtained. [0065]It was made the inner layer at 1.8 mm in thickness, co-extrusion molding of the straight-chain-shape low density polyethylene (NUCG-7641, Nippon Unicar make) was carried out for the abovementioned polyester amide resin to the outer layer at 2.2 mm in thickness, and the multilayer flexible hose with an outer diameter of 30 mm was obtained.

[0066]Example 2 adipio-acid 58.4 weight section, suberic acid 104.5 weight section (adipic acid/suberic acid =40/60 (mole ratio)), butylene=glycol 130 weight section and 1,2-propanediol 73 weight section (a butylene glycol / 1.2-propanediol = — 60/40 (mole ratio)). The adipic acid ingredient / diol component at the time of preparation = 1/2.4 (mole ratio), 6-rnylon (inside of 1850, Toyobo Co., Ltd. make, and 98% sulfuric acid, reduced viscosity 3.5 dL/g in 20 **) 40 weight section. As a catalyst, as tetrabuthyl titanate 0.25 weight section and stabilizer 1,3,5-trimethyl 2,4,6-tris(3,5-di-t-butyl-4-hydroxybenzyl) benzene 0.4 weight section. Tris (2,4-di-buthylphenyl) phosphite 0.4 weight section was added, and temperature up of the system of reaction was carried out to 200 ** under nitrogen. 10 minutes afterward nylon dissolved and reaction mixture turned into a transparent solution. Reaction mixture was maintained at this temperature for further 1 hour, and the esterification reaction was performed. Advance of the esterification reaction was checked by

measuring the moisture content to distill. Temperature up of the reaction mixture was carried out to 240 ** in 20 minutes after esterification reaction advance, and pressure reduction operation was performed. The system of reaction reached the decompression degree of 1 or less mmHg in 10 minutes. As a result of performing a polycondensation reaction in this state for 30 minutes, polyester amide oligomer resin 251 transparent weight section was obtained.

[0067]In this way, polyester amide oligomer (II)100 obtained weight section, Using the Brabender plastograph extrusion machine (the 30-mm [in diameter] said direction biaxial extrusion machine), 4 and 4'-diphenylmethane discoyanate 7 weight section was kneaded for 5 minutes at 180 **, and was extruded at 180 **, extrusion was pelletized, and polyester amide resin was obtained.

[0068]It was made the inner layer at 1.2 mm in thickness, co-extrusion molding of the thermoplastic elastomer olefin (MIRASUTOMA 8030N, Mitsui petrochemical company make) was carried out for the above-mentioned polyester amide resin to the outer layer at 2.8 mm in thickness, and the multilayer flexible hose with an outer diameter of 30 mm was obtained.

[0069]A comparative example 1 ethylene-tetrafluoroethylene copolymer (neo chlorofluocarbon, Daikin, LTD. make) to a inner layer at 1.8 mm in thickness. Co-extrusion molding of the straight-chain-shape low density polyethylene (NUCG-7641, Nippon Unicar make) was carried out to the outer layer at 2.2 mm in thickness, and the multilayer flexible hose with an outer diameter of 30 mm was obtained.

[0070]it was made the inner layer at 1.2 mm in thickness, co-extrusion molding of the copolymer of about 20% of polytetrahydrofuran was carried out for comparative example 2 Nylon 12 resin (Daiamid L-2140, die cell chemicals company make) to about 75% of Nylon 12 at 2.8 mm in thickness in the outer layer, and the multilayer flexible hose with an outer diameter of 30 mm was obtained. [0071]The evaluation test was done about the following item to the flexible hose obtained by the quality assessment example and the comparative example.

quality assessment example and the Comparative example.

[0072]*** The flexible hose with an unleaded regular gasoline permeability evaluation length of 20 cm was used as the examination hose, after filling up the hose with gasoline, the hose was sealed, this was neglected all over a 50 ** hot air drying furnace for five days, and weight loss was measured. Weight loss is considered to be the amount of gasoline which penetrated the hose wall and dispersed. This quantity gave O to a thing of 300 mg or less.

[0073]** To the flexible hose obtained by the hauling friction test example 1 and the comparative example 1, it pulled according to JIS K6301 and the friction test was done. That is, a specimen 10 mm in width and 80 mm in length was cut out from the examination hose to the tube axial direction, and after hitting the knife (commercial NT cutter) to the layer interface of a specimen and removing an interface, a 180 ** friction test was done. O was given to what did not start exfoliation from x and an interface to what started interfacial peeling, but lamination material cut, respectively.

[0074]** The JIS K6330 low-temperature-test B method was performed at ordinary temperature to the flexible hose obtained by the bend examination example 2 and the comparative example 2. O was given to what to what does not make x the buckled hose, respectively.

[0075]The obtained result is shown in Table 1.

[00076]

Table 1

表1

JP,09-131815,A [DETAILED DESCRIPTION]

	Φ	8	69
実施例1	0	0	
実施例2	0		0
比較例1	0	×	
比較例2	0		×

①無船レギュラーガンリン透過性評価

(0引っ張り乳離試験)

③曲がり対象

The flexible hose of the example showed the good result also in which item so that clearly from the above-mentioned table.

[0077] [Effect of the Invention]According to this invention, flexibility is good, it excels in gas barrier property, and there is no fear of interfacial peeling, and moreover, although manufacture is easy and the flexible hose for fuel which can be used conveniently for a transfer of the liquid fuel for internal-combustion engines is provided, it can do.

[Translation done.]

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-131815

(43)公開日 平成9年(1997)5月20日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号 庁	内整理番号	FΙ			技術表示箇所
B 3 2 B 1/08				1/08		В
25/08				25/08		
27/32				27/32]	D
27/34				27/34		
F16L 11/04			F16L 1 審査請求		請求項の数 1	OL (全 6 頁)
(21)出願番号	特願平7-294007		(71) 出願人		74 全工業株式会社	·
(22)出願日 平成7年(1995)11月13日		(72)発明者			岗2丁目4番4号	
			(-/) = / (-/)	京都市南		子町2-2 積水化

(54) 【発明の名称】 燃料用フレキシブルホース

(57)【要約】

【課題】 可撓性が良好で、ガスバリア性に優れ、界面 剥離の恐れがなく、しかも製造が容易であり、内燃機関 用の液体燃料の移送に好適に使用できる燃料用フレキシ ブルホースを提供する。

【解決手段】 最内層がポリエステルアミド樹脂からな り、これの外側に隣接した層が熱可塑性エラストマーま たはポリオレフィンからなる燃料用フレキシブルホース である。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 最内層がポリエステルアミド樹脂からなり、これの外側に隣接した層が熱可塑性エラストマーまたはポリオレフィンからなる燃料用フレキシブルホース

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、多層状の燃料用フレキシブルホースに関し、より詳細には、可撓性が良好で、内燃機関用の液体燃料に対して長期安定的に非透過 10性に優れているフレキシブルホースに関する。

[0002]

【従来の技術】近年、自動車などの内燃機関用の液体燃料を移送するのに好適に使用される耐油性、耐ガソリン性などに優れ、かつ可撓性の良好なフレキシブルホースが要望されている。

【0003】従来、との種のフレキシブルホースとしては、特公昭63-23909号公報に、内層がナイロン11またはナイロン12からなる樹脂層で構成され、外層が分子内にナイロン11またはナイロン12およびボ 20リテトラヒドロフランを有する可塑化共重合体からなる樹脂層で構成されているボリアミド系樹脂チューブが記載されている。

【0004】また、特開平5-177771号公報には、エチレン-テトラフルオロエチレン共重合体からなるチューブ外表面を粗面化処理してこれに弾性外層被覆材を接着してなる燃料用ホースが開示されている。

【0005】さらに、特開平5-164273号公報には、最内層がフッ素樹脂からなる複合チューブが開示されている。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】しかし、特公昭63-23909号のものは、ナイロン11またはナイロン12からなる内層が柔軟性に欠けるためにこの層を薄くする必要があり、また外層の樹脂としてはガスバリア性(耐有機溶剤性)を大きくするために上記のような構成の可塑化共重合体が必要であった。

【0007】また、特開平5-177771号および特開平5-164273号のものは、フッ素樹脂層の使用によりガスバリア性は優れているが、前者では接着性向上のために外表面にコロナ処理などの粗面化処理を施すので、このホースを製造するには、共押出等の成形方法が採用できず、内層を成形した後、その表面を粗面化処理し、この面に接着層を塗布した後、弾性外層被覆材を被せるという繁雑な製造工程を経なければならなかった。また、後者では、外層にゴムを用いた場合、内層と外層の間に界面剥離が生ずる難点があった。

【0008】本発明の目的は、上記の点に鑑み、可撓性が良好で、ガスバリア性に優れ、界面剥離の恐れがなく、しかも製造が容易であり、内燃機関用の液体燃料の 50

移送に好適に使用できる燃料用フレキシブルホースを提供することにある。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明は、上記課題を達成すべく工夫されたもので、最内層がポリエステルアミド樹脂からなり、これの外側に隣接した層が熱可塑性エラストマーまたはポリオレフィンからなる燃料用フレキシブルホースである。

【0010】本発明による燃料用フレキシブルホースは、上記のように、ボリエステルアミド樹脂からなり最内層と、熱可塑性エラストマーまたはポリオレフィンからなる外層との2層構造のもののほか、上記熱可塑性エラストマーまたはポリオレフィンからなる層のさらに外側に、例えばフッ素ゴムからなる耐熱層、例えば蛇腹形状樹脂管からなる可撓層、例えば単繊維繊維補強樹脂からなる帯電防止層、例えば単繊維繊維補強樹脂からなるブレード組込み耐内圧層を設けたものであってもよい。【0011】まず、本発明フレキシブルホースの最内層を構成するポリエステルアミドについて説明をする。【0012】ポリエステルアミドは公知であり、耐薬品性に優れ、可塑化ナイロンよりも柔軟である特性を有する。本発明フレキシブルホースの最内層に用いられるポリエステルアミドとしては、ジカルボン酸とジオールか

有し、破断伸びが500%以上であるものが好ましい。 【0013】このようなポリエステルアミドは、ポリエステルアミドオリゴマー100重量部と、ジイソシアネート1~30重量部からなる。

ら得られるポリエステル部分をソフトセグメントとして

【0014】ポリエステルアミドオリゴマーは、

30 一般式(1)

HOOC-R1 -COOH (1)

(式中、R¹ は、炭素数2~8のアルキレン基を表す。)で示される少なくとも1種のジカルボン酸と、一般式(2)

 $HO-R^2-OH$ ······ (2)

(式中、 R^2 は、炭素数 $2\sim6$ のアルキレン基を表す。)で示される少なくとも1種のジオールと、還元粘度(1 g / d L 9 8%硫酸溶液、2 0 °C)が0. $5\sim7$. 0 d L / g であるポリアミドとからなる(ただし、ジカルボン酸が一種のみであり、かつ、ジオールが一種のみである場合を除く)。

【0015】ポリエステルアミドオリゴマー中のポリアミド含量は、 $3\sim30$ 重量%であり、ポリエステルアミドオリゴマーの極限粘度(オルトクロロフェノール中、30°C)は、 $0.1\sim0.5$ d L /g、である。

【0016】上記ジカルボン酸としては、例えば、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジビン酸、ビメリン酸、スペリン酸、アゼライン酸、セバシン酸等が挙げられる。また、生成するボリエステルアミドから得られる成形体の物性を損なわない範囲でその他の各種

ジカルボン酸を併用することもできる。

【0017】上記ジオールとしては、例えば、エチレン グリコール、1,2-プロパンジオール、1,3-プロ パンジオール、1,3-ブタンジオール、1,4-ブタ ンジオール、ネオペンチルグリコール、1,5-ペンタ ンジオール、1,6-ヘキサンジオール等が挙げられ る。

【0018】なかでも、1,2-プロパンジオール、ネ オペンチルグリコール等の分岐を有するジオールを用い るとポリエステルアミドの柔軟性を向上させるので好ま 10 1.64.

【0019】更に、生成するポリエステルアミドから得 られる成形体の物性を損わない範囲で、グリコール及び ポリアルキレンオキシドを適宜使用することができる。 【0020】上記グリコールとしては、例えば、1,7

ーヘプタンジオール、1,8-オクタンジオール、1, 9-ノナンジオール、1,10-デカンジオール、シク ロペンタン-1, 2-ジオール、シクロヘキサン-1, 2-ジオール、シクロヘキサン-1、3-ジオール、シ クロヘキサン-1,4-ジオール、シクロヘキサン-1, 4-ジメタノール等が挙げられる。

【0021】上記ポリアルキレンオキシドとしては、例 えば、ポリエチレンオキシド、ポリプロピレンオキシ ド、ポリテトラメチレンオキシド、ポリヘキサメチレン オキシド等が挙げられる。

【0022】上記ポリエステルアミドオリゴマーを構成 する成分としては、上記ジカルボン酸のうち少なくとも 一種と上記ジオールのうち少なくとも二種とを用いる か、又は、上記ジカルボン酸のうち少なくとも二種と上 記ジオールのうち少なくとも一種とを用いる。

【0023】ジカルボン酸又はジオールの複数成分の少 なくとも一つの成分のジカルボン酸及びジオール成分全 体に対する割合は、30~70重量%であることがより 好ましい。

【0024】上記ポリエステルアミドオリゴマーにおけ る上記ポリアミドは、ポリマー主鎖にアミド結合を有す るものであって、ポリエステルの構成成分であるジカル ボン酸およびジオールに溶解するものであり、加熱溶融 できるものであり、還元粘度が0.5~7.0 d l/g (1g/dL98%硫酸溶液、20℃)である。

【0025】上記ポリアミドは、更に、トルエン/イソ オクタン=1/1 (重量比)混合溶液に対する膨潤度が 重量変化率で5.0%以下であるものが好ましい。

【0026】上記ポリアミドは、分子量が約1000~ 60000であるものが好ましく、より好ましくは20 00~50000である。

【0027】上記ポリアミドとしては、例えば6-ナイ ロン、6,6-ナイロン、11-ナイロン、12-ナイ ロン、6,10-ナイロン、6,12-ナイロン等の脂 肪族ナイロン;イソフタル酸、テレフタル酸、メタキシ 50 せることにより得ることができる。

リレンジアミン、2,2-ビス(パラアミノシクロヘキ シル)プロパン、4、4、-ジアミノジシクロヘキシル メタン、2,2,4-トリメチルヘキサメチレンジアミ ン、2、4、4-トリメチルヘキサメチレンジアミン等

の芳香族、脂環族、側鎖置換脂肪族モノマーを重縮合し たポリアミド等が挙げられる。

【0028】上記ポリエステルアミドオリゴマー中の上 記ポリアミド含量は、3~30重量%、好ましくは5~ 18重量%である。

【0029】上記ポリエステルアミドオリゴマーは、任 意の方法で合成することができ、例えば、ポリアミド存 在下でのジカルボン酸とジオールとの重合によって得る ことができる。重合は、通常、エステル化反応と重縮合 反応の二段階の反応からなる。

【0030】第一段階として、エステル化反応を進行さ せる。エステル化反応は、上記ポリアミドをポリエステ ル成分に溶解させて、透明均質な溶液の状態で行う。溶 解温度は、150~230℃が好ましい。

【0031】第二段階として、重縮合を進行させる。重 20 縮合は、減圧下、好ましくは10mmHg以下で、18 0~260℃にて行うことが好ましい。

【0032】上記重縮合において、上記ポリエチレン形 成成分は、上記ジカルボン酸1モルに対して、上記ジオ ール1.2~3モル仕込むのが好ましい。

【0033】上記重縮合反応には、一般にポリエステル の製造に使用する触媒を使用してよく、例えば、リチウ ム、ナトリウム、カリウム、セシウム、マグネシウム、 カルシウム、バリウム、ストロンチウム、亜鉛、アルミ ニウム、チタン、コバルト、ゲルマニウム、タングステ ン、錫、鉛、アンチモン、ヒ素、セリウム、ホウ素、カ ドミウム、マンガン、ジルコニウム等の金属;それらの 有機金属化合物、有機酸塩、金属アルコキシド、金属酸 化物等が挙げられる。これらの触媒は単独でも、二種類 以上併用してもよい。

【0034】なかでも、酢酸カルシウム、ジアシル第一 錫、テトラアシル第二錫、ジブチル錫オキサイド、ジブ チル錫ジラウレート、ジメチル錫マレート、錫ジオクタ ノエート、錫テトラアセテート、トリイソブチルアルミ ニウム、テトラブチルチタネート、テトラプロポキシチ 40 タネート、チタン (オキシ) アセチルアセテート、二酸 化ゲルマニウム、タングステン酸、三酸化アンチモン等 が特に好ましい。

【0035】上記ポリエステルアミドオリゴマーの極限 粘度(オルトクロロフェノール中、30℃)は、0.1 ~0.5dL/g、好ましくは0.2~0.4dL/g である。

【0036】上記ポリエステルアミドは、このようにし て得られたポリアミドオリゴマーの両末端の水酸基と、 ジイソシアネートのイソシアネート基とを鎖延長反応さ

【0037】上記ジイソシアネートは、分子内に2個の イソシアネート基を有する化合物であればその構造は特 に限定されず、生成したポリエステルアミドの流動性を 保つ範囲で3個以上のイソシアネート基を有する化合物 を用いてもよい。

【0038】上記ジイソシアネートは、ポリエステルア ミドオリゴマー100重量部に対して好ましくは1~3 0重量%、より好ましくは2~15重量部である。

【0039】上記ジイソシアネートの量は、ポリエステ ルアミド1モルに対し、好ましくは0.9~1.2モ ル、より好ましくは0.95~1.1モルである。

【0040】上記ジイソシアネートとしては、例えば、 4, 4'-ジフェニルメタンジイソシアネート、トリレ ンジイソシアネート、フェニレンジイソシアネート、ナ フタレンジイソシアネート等の芳香族ジイソシアネー ト; 1, 2-エチレンジイソシアネート、1, 3-プロ ピレンジイソシアネート、1,4-ブタンジイソシアネ ート、1,6-ヘキサメチレンジイソシアネート、1, 4-シクロヘキサンジイソシアネート、1,3-シクロ キヘサンジイソシアネート、イソホロンジイソシアネー 20 ト、水素添加した4、4、-ジフェニルメタンジイソシ アネート等の脂肪族ジイソシアネート等が挙げられる。 【0041】ジイソシアネートの添加、混合にはニーダ 一等の混練機、押出機等を用いることができる。混練温 度は好ましくは60~240℃、より好ましくは100 ~200℃である。上記混合時に触媒を用いることもで きる。上記触媒としては、ジアシル第一錫、テトラアシ ル第二錫、ジブチル錫オキサイド、ジブチル錫ジラウレ ート、ジメチル錫マレート、錫ジオクタノエート、錫テ トラアセテート、トリエチレンアミン、ジエチレンアミ 30 ン、トリエチルアミン、ナフテン酸金属塩、オクチル酸 金属塩、トリイソブチルアルミニウム、テトラブチルチ タネート、酢酸カルシウム、二酸化ゲルマニウム、三酸 化アンチモン等が好ましい。上記触媒は二種類以上併用 してもよい。

【0042】上記ポリエステルアミドには、安定剤を配 合してもよく、例えば、1, 3, 5-トリメチルー2, 4, 6-トリス(3, 5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロ キシベンジル)ベンゼン、3,9-ビス{2-[3-ル) -プロビオニロキシ] -1, 1-ジメチルエチル} -2, 4, 8, 10-テトラオキサスピロ[5, 5]ウ ンデカン等のヒンダードフェノール系酸化防止剤;トリ ス(2,4-ジーt-ブチルフェニル)ホスファイト、 トリラウリルホスファイト、2-t-ブチルー $\alpha-$ (3) -t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)-p-クメニ ルビス (p-ノニルフェニル) ホスファイト、ジミリス チルー3, 3, ーチオジプロピオネート、ジステアリル -3,3'-チオジプロピオネート、ペンタエリスチリ ルテトラキス(3-ラウリルチオプロピオネート)-ジ 50 れるプレス成形、押出成形、射出成形、ブロー成形等の

トリデシル、-3、3、-チオジプロピオネート等の熱 安定剤等が挙げられる。

【0043】上記ポリエステルアミドには、製造時又は 製造後に実用性を損なわない範囲で、繊維、無機充填 剤、難燃剤、紫外線吸収剤、帯電防止剤、無機物、高級 脂肪酸塩等の添加物を配合してもよい。

【0044】上記繊維としては、例えば、ガラス繊維、 炭素繊維、ボロン繊維、炭化ケイ素繊維、アルミナ繊 維、アモルファス繊維、シリコン・チタン・炭素系繊維 10 等の無機繊維;アラミド繊維等の有機繊維等が挙げられ る。

【0045】上記無機充填剤としては、例えば、炭酸カ ルシウム、酸化チタン、マイカ、タルク等が挙げられ る。

【0046】上記難燃剤としては、例えば、ヘキサブロ モシクロドデカン、トリスー(2,3-ジクロロプロピ ル) ホスフェート、ペンタブロモフェニルアリルエーテ ル等が挙げられる。

【0047】上記紫外線吸収剤としては、例えば、pt-ブチルフェニルサリシレート、2-ヒドロキシ-4 -メトキシベンゾフェノン、2-ヒドロキシ-4-メト キシ-2, -カルボキシベンゾフェノン、2, 4, 5-トリヒトロキシブチロフェノン等が挙げられる。

【0048】上記帯電防止剤としては、例えば、N、N - ビス (ヒドロキシエチル) アルキルアミン、アルキル アリルスルホネート、アルキルスルファネート等が挙げ られる。

【0049】上記無機物としては、例えば、硫酸バリウ ム、アルミナ、酸化珪素等が挙げられる。

【0050】上記高級脂肪酸塩としては、例えば、ステ アリン酸ナトリウム、ステアリン酸バリウム、パルミチ ン酸ナトリウム等が挙げられる。

【0051】上記ポリエステルアミドは、そのほかの熱 可塑性樹脂、ゴム成分と混合してその性質を改質して使 用してもよい。

【0052】上記熱可塑性樹脂としては、例えば、ポリ オレフィン、変性ポリオレフィン、ポリスチレン、ポリ 塩化ビニル、ポリアミド、ポリカーボネート、ポリスル ホン、ポリエステル等が挙げられる。

【0053】上記ゴム成分としては、例えば、天然ゴ ム、スチレンーブタジエン共重合体、ポリブタジエン、 ポリイソプレン、アクリルニトリルーブタジエン共重合 体、エチレンープロピレン共重合体、ポリプロピレン、 ブチルゴム、アクリルゴム、シリコンゴム、ウレタンゴ ム、オレフィン系熱可塑性エラストマー、スチレン系熱 可塑性エラストマー、塩ビ系熱可塑性エラストマー、エ ステル系熱可塑性エラストマー、アミド系熱可塑性エラ ストマー等が挙げられる。

【0054】上記ポリエステルアミドは、一般に用いら

成形法により成形体とすることができる。成形温度はボ リエステルアミドの融点、成形方法によって異なるが1 30~280℃が適している。

【0055】つぎに、本発明フレキシブルホースの最内 層の外側に隣接した層を構成する熱可塑性エラストマー またはポリオレフィン樹脂について説明をする。

【0056】熱可塑性エラストマーは、常温付近でゴム 弾性を有する押出成形可能な熱可塑性樹脂であって、例 えばスチレン系、オレフィン系、ポリエステル系、ポリ アミド系、ウレタン系、塩化ビニル系、アイオノマー樹 10 脂およびこれらの共重合体などの熱可塑性エラストマー や、ランダム共重合などにより柔軟性を付与した熱可塑 性エラストマーが例示される。耐有機溶剤性の点から、 特にオレフィン系、ポリエステル系、ポリアミド系、ウ レタン系、アイオノマー樹脂などの熱可塑性エラストマ ーが好ましく、また、破断点伸びおよび曲げ弾性率の点 で、破断点伸びが200%以上で曲げ弾性率が8000 kg/cm²以下のものが好ましい。

【0057】より好ましい熱可塑性エラストマーの例と して、(1) エチレン・エチルアクリレート共重合体、 (2) アイオノマー樹脂とエチレン・エチルアクリレート ・無水マレイン酸3元共重合体との混合物、(3) オレフ ィン系熱可塑性エラストマー、例えばエチレン・プロピ レン・ジエン3元共重合体と、エチレン・酢酸ビニル共 重合体との混合物が挙げられる。 このうち、(3) オレフ ィン系熱可塑性エラストマーが最も好ましく使用され

【0058】また、本発明フレキシブルホースに使用さ れるポリオレフィン樹脂の代表例は低密度ポリエチレ ン、直鎖状低密度ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリ 30 ブテンであり、その他、αーオレフィン重合体およびそ れらのランダム、ブロック共重合体や樹脂混合物も含ま れる。ポリオレフィン樹脂の好ましい例としては、同樹 脂の層厚にもよるが、低密度ポリエチレン、中密度ポリ エチレンが挙げられる。

【0059】本発明によるフレキシブルホースは以上の 通り構成されているので、つぎのような作用を発揮す

【0060】フレキシブルホースの最内層はポリエステ ルアミド樹脂からなるので、耐薬品性、ガスバリア性に 40 優れ、可撓性が良好なものである。加えて、ポリエステ ルアミドは共押出による多層成形において通常の熱可塑 性エラストマーやポリオレフィンとの接着性に優れてい るので、本発明によるフレキシブルホースを共押出法に よって製造することができ、製造が格段に容易である。 【0061】また、最内層の外側に隣接した層がポリオ レフィンからなるフレキシブルホースは、柔軟性に富み かつ大きな強度を有する。

【0062】さらに、最内層の外側に隣接した層が熱可 塑性エラストマーからなるフレキシブルホースでは、熱 50

可塑性エラストマーの低い弾性率および大変形界面の応 力を減衰させる作用により、この層と最内層とを共押出 により強固に接着することができ、これらの層間の界面 剥離の恐れがない。

[0063]

【実施例】

実施例1

アジピン酸146重量部、ブチレングリコール108重 量部、ネオペンチルグリコール125重量部(ブチレン グリコール/ネオペンチルグリコール=50/50(モ ル比)、仕込み時のアジピン酸成分/ジオール成分=1 /2. 4 (モル比))、6-ナイロン (A1050:ユ ニチカ社製、98%硫酸中、20℃での還元粘度6.2 dL/g)20重量部、触媒としてテトラブチルチタネ ート0.25重量部、安定剤として1,3,5ートリメ チル-2, 4, 6-トリス(3, 5-ジ-t-ブチルー 4-ヒドロキシベンジル)ベンゼン0.4重量部、トリ ス(2,4-ジーブチルフェニル)ホスファイト0.4 重量部を加え、反応系を窒素下200℃に昇温した。1 20 0分後にはナイロンが溶解し、反応液は透明な溶液とな った。この温度で反応液をさらに1時間保ち、エステル 化反応を行った。エステル化反応の進行は留出する水分 量を計量することにより確認した。エステル化反応進行 後、反応液を20分間で240℃まで昇温し、減圧操作 を行った。反応系は10分で1mmHg以下の減圧度に 達した。この状態で20分重縮合反応を行った結果、透 明のポリエステルアミドオリゴマー樹脂227重量部が 得られた。

【0064】こうして得られたポリエステルアミドオリ ゴマー(I) 100重量部、4,4'-ジフェニルメタン ジイソシアネート12重量部を、ブラベンダープラスト グラフ押出機(直径30mm同方向2軸押出機)を用い て、180℃で5分間混練し、180℃で押出し、押出 品をペレット化し、ポリエステルアミド樹脂を得た。 【0065】上記ポリエステルアミド樹脂を内層に厚み 1. 8mmで、直鎖状低密度ポリエチレン(NUCG-7641、日本ユニカー社製)を外層に厚み2.2mm で共押出成形して、外径30mmの多層フレキシブルホ ースを得た。

【0066】実施例2

アジピン酸58.4重量部、スベリン酸104.5重量 部(アジピン酸/スベリン酸=40/60(モル 比))、ブチレングリコール130重量部、1,2-プ ロバンジオール73重量部(ブチレングリコール/1. 2-プロパンジオール=60/40(モル比)、仕込み 時のアジピン酸成分/ジオール成分=1/2.4(モル 比))、6-ナイロン(T850、東洋紡績社製、98 %硫酸中、20℃での還元粘度3.5 d L/g)40重 量部、触媒としてテトラブチルチタネート0.25重量 部、安定剤として1,3,5-トリメチル-2,4,6

ートリス(3,5-ジーt-ブチルー4-ヒドロキシベンジル)ベンゼン0.4重量部、トリス(2,4-ジーブチルフェニル)ホスファイト0.4重量部を加え、反応系を窒素下200℃に昇温した。10分後にはナイロンが溶解し、反応液は透明な溶液となった。との温度で反応液をさらに1時間保ち、エステル化反応を行った。エステル化反応の進行は留出する水分量を計量することにより確認した。エステル化反応進行後、反応液を20分間で240℃まで昇温し、減圧操作を行った。反応系は10分で1mmHg以下の減圧度に達した。この状態10で30分重縮合反応を行った結果、透明のポリエステルアミドオリゴマー樹脂251重量部が得られた。

【0067】 こうして得られたボリエステルアミドオリゴマー(II)100重量部、4,4'ージフェニルメタンジイソシアネート7重量部を、ブラベンダープラストグラフ押出機(直径30mm同方向2軸押出機)を用いて、180℃で5分間混練し、180℃で押出し、押出品をペレット化し、ボリエステルアミド樹脂を得た。

【0068】上記ボリエステルアミド樹脂を内層に厚み 1.2mmで、オレフィン系熱可塑性エラストマー(ミ 20 ラストマー8030N、三井石油化学社製)を外層に厚 み2.8mmで共押出成形して、外径30mmの多層フ レキシブルホースを得た。

【0069】比較例1

エチレンーテトラフルオロエチレン共重合体(ネオフロン、ダイキン社製)を内層に厚み1.8 mmで、直鎖状低密度ポリエチレン(NUCG-7641、日本ユニカー社製)を外層に厚み2.2 mmで共押出成形して、外径30 mmの多層フレキシブルホースを得た。

【0070】比較例2

ナイロン 12 樹脂(ダイアミド L-2140、ダイセル 化学社製)を内層に厚み 1.2 mmで、ナイロン 12 約 75% とポリテトラヒドロフラン約 20 %の共重合体を 外層に厚み 2.8 mm で共押出成形して、外径 30 mm の多層フレキシブルホースを得た。

【0071】性能評価

実施例および比較例で得られたフレキシブルホースに対し、下記項目について評価試験を行った。

【0072】①無鉛レギュラーガソリン透過性評価 長さ20cmのフレキシブルホースを試験ホースとし、 同ホースにガソリンを充填した後ホースを密閉し、これ を50℃熱風乾燥炉中に5日放置して重量減少を測定し た。重量減少はホース壁を透過して飛散したガソリン量 と考えられる。この量が300mg以下のものに○を付 した。

【0073】②引っ張り剥離試験

実施例1および比較例1で得られたフレキシブルホース に対し、JIS K6301に従って引っ張り剥離試験 を行った。すなわち、試験ホースから管軸方向に幅10mm、長さ80mmの試験片を切取り、試験片の層界面 にナイフ (市販NTカッター)をあて界面を剥した後、180℃剥離試験を行った。界面剥離を起こしたものに ×、界面から剥離を起こさず層構成材料が切断したもの に○をそれぞれ付した。

【0074】3曲がり試験

実施例2 および比較例2で得られたフレキシブルホース に対し、JIS K6330低温試験B法を常温で行った。座屈したホースに×を、しないものに○をそれぞれ 付した。

【0075】得られた結果を表1に示す。

[0076]

【表1】

表1

	Θ	2	3
実施例1	0	0	
実施例 2	0		0
比較例1	0	×	
比較例2	0		×

- ①無鉛レギュラーガソリン透過性評価
- ②引っ張り剥離試験
- ③曲がり試験

上記表から明らかなように、実施例のフレキシブルホースはいずれの項目においても良好な結果を示した。

[0077]

30

【発明の効果】本発明によれば、可撓性が良好で、ガス バリア性に優れ、界面剥離の恐れがなく、しかも製造が 容易であり、内燃機関用の液体燃料の移送に好適に使用 できる燃料用フレキシブルホースを提供するができる。